

This Page Is Inserted by IFW Operations
and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):



BLACK BORDERS

- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

**As rescanning documents *will not* correct images,
please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.**

(19) Japanese Patent Office (JP)
(12) Publication of Unexamined Patent Application (A)

(11) Unexamined Patent Application No.: S60-94912
(43) Unexamined Patent Application Date: May 28, 1985
Request for Examination: Yes
Number of Inventions: 1
Total pages: 12

| (51) Int.CL ⁴ | Identification Symbol | JPO File Number | FI | Technology Display Area |
|--------------------------|-----------------------|-----------------|----|-------------------------|
| A 61 K 31/715 | ADN | 6664-4C | | |

(54) Title of Invention: Agent for Reducing Neutral Fat in Body
(21) Patent Application No.: S58-201033
(22) Patent Application Date: October 28, 1983
(72) Inventor: Masashige Suzuki
953-528 Uzurano, Arakawaoki, Ami-machi
Inashiki-gun, Ibaraki Prefecture
(72) Inventor: Noboru Endo
11 Ubagayama, Niigata City
(72) Inventor: Takahisa Tezuka
1-6-28 Takasago, Ito-pia Kusaka Mansion 207, Kusaka City
(72) Inventor: Hitoshi Hashimoto
4-31-10 Imai zumidai, Kamakura City
(71) Applicant: Masashige Suzuki
953-528 Uzurano, Arakawaoki, Ami-machi
Inashiki-gun, Ibaraki Prefecture
(71) Applicant: Toyo Create Co., Ltd.
255-6 Shichiku-yama, Niigata City
(71) Applicant: Nichino Kagaku Kogyo Co., Ltd.
730-5 Tsurugasone, Yashio City
(71) Applicant: Ensukou Sugar Refining Co., Ltd.
13-46 Daikoku-cho, Tsurumi-ku, Yokohama City
(74) Agent: Fujiro Kubota, Patent attorney

Specification

1. Title of the Invention

Agent for Reducing Neutral Fat in Body

2. Claims

1. An agent for reducing neutral fat in the body, containing α -cyclodextrin or a composition with α -cyclodextrin as the major component as an active ingredient.
2. The agent for reducing neutral fat in body described in Claim 1 of the Patent Claims, the dosage form of which is powder, pellet, or an aqueous solution.

3. Detailed Description of Invention

The present invention is related to an agent for reducing neutral fat in the body. Specifically, it is related to an agent for reducing neutral fat in the body containing α -cyclodextrin or a composition with α -cyclodextrin as the major component as an active ingredient.

In our country, with the improvements in food availability, the number of obese people has been increasing due to over-nutrition. As a result, the incidences of diabetes, hypertension, hypertriglyceremia and fatty liver have been increasing.

Due to such situation, the inventors repeatedly conducted studies aimed at developing substances which have a body weight gain inhibitory activity or body weight reducing effect and which can decrease the concentrations of neutral fat in liver and blood. They found that cyclodextrin is effective, thereby achieving the present invention.

Cyclodextrin has specific functions including an inclusion action. Utilizing this action, it is used for inactivation of volatile substances, protection of substances which readily undergo oxidation or photodegradation, modification of physical properties such as solubility, taste, color, texture, hardening speed, hygroscopicity, crystallization, etc., change in chemical reactions, emulsification and homogenization of water-insoluble substances, etc. Furthermore, research is being widely conducted on its use as a base material for drying and in foods, medicines, chemicals and agricultural agents for obtaining various pharmacological effects.

However, the biological effects of cyclodextrin have been barely investigated. Normally there are three types of cyclodextrin: α -, β -, and γ -cyclodextrin. It is considered that the differences in molecular

structure, based on the number of glucose residues, give rise to the differences in biological availability and biological effects.

The inventors conducted various studies on the biological effects of cyclodextrin, other than the *in vivo* behavior and digestion and absorption of cyclodextrin, particularly α -cyclodextrin, from the nutriological standpoint. As a result, the following has become clear.

Experimental Data 1

α -cyclodextrin and the composition with α -cyclodextrin as the major component have a body weight gain inhibitory activity and body weight reducing effect.

Experiment Example 1

α -cyclodextrin was dosed orally in rats at 5 g per kg body weight (1500 mg per rat), and the composition of carbohydrate remaining in the stomach and small intestines was determined at various times up to 8 hours after dosing. As a result, although only about 30% of dosed α -cyclodextrin was detected in the stomach and small intestines 1 hour after dosing, it was confirmed that 8 hours after dosing 20% of the dosed material still remained. At that point the composition of the remaining carbohydrate was almost identical to that at 1 hour after dosing (Fig. 1). As the control, when starch was dosed, the composition of carbohydrate in the stomach and small intestines changed significantly over time. On the other hand, the content of glycogen in the liver after the dosing of starch significantly increased, peaking at 3 hours then decreasing. By contrast, after the dosing of α -cyclodextrin, no significant change of liver content of glycogen was observed (Fig. 2). From these results, it can be said that α -cyclodextrin is hard to be digested in stomach or small intestines.

Experiment Example 2

α -cyclodextrin was dosed in rats at 1500 mg, and the amount of α -cyclodextrin in feces excreted over 60 hours was monitored. The excretion over 12 hours (mg/12Hr) and cumulative excretion (mg) of α -cyclodextrin are shown in Fig. 3. As a result, it was confirmed that 60-100% of dosed α -cyclodextrin was recovered (Fig. 3). Since in rats with a lower recovery constipation was observed, it was suggested that the remaining material stayed in the small intestines.

It can be said that this result represents an important data confirming that α -cyclodextrin is an oligosaccharide that is difficult to be digested.

Experiment Example 3

α -cyclodextrin and β -cyclodextrin were dosed in rats at 1500 mg, and the composition of carbohydrate remaining in the stomach, small intestines and large intestines at 3 and 8 hours was determined (Fig. 4). As a result, unlike α -cyclodextrin, the remaining amounts of β -cyclodextrin in the stomach, small intestines and large intestines were all significantly lower 8 hours after dosing, particularly in the large intestines. It can be said that this result evidences that β -cyclodextrin, unlike α -cyclodextrin, is easily digested.

Based on the above experimental examples and published reports, the following order is established in terms of ease of digestion and absorption: γ -> β -> α -cyclodextrin. γ -cyclodextrin is believed to be extensively digested in the gastrointestinal tract by α -amylase in saliva and pancreatic fluid. For β -cyclodextrin, it can be said that it is mainly digested by intestinal bacteria in the large intestines.

Experiment Example 4

Rats were fed a food (see Table 1) containing a commercially available cyclodextrin product (α -, β -, and γ -cyclodextrin and branched dextrin were contained at 30%, 15%, 5%, and 50%, respectively) at 10, 20, 30, or 40% (as of total cyclodextrin) for 110 days, and the effects on body weight gain were compared. Furthermore, in rats with a body weight of 400-500 g, the same food was fed in a limited amount and the body weight reduction rates were compared.

As a result, cyclodextrin showed an inhibitory effect on body weight gain. The higher the ratio of total cyclodextrin in the food, the lower the food efficiency (Fig. 5 and Fig. 6). Thus, the higher the ratio of total cyclodextrin in the food, the larger the body weight gain inhibitory effect.

For the body weight reduction rate in rats taking the cyclodextrin food in a limited amount, the rate was also higher with a higher ratio of cyclodextrin in the food (Fig. 7). In this experiment, the daily intake of total cyclodextrin was 12-25 g/kg body weight, with α -cyclodextrin, β -cyclodextrin, and γ -cyclodextrin taken at 6-13 g/kg body weight, 3-6 g/kg body weight, and 1-2 g/kg body weight, respectively. In each experiment, when the total cyclodextrin content was 10% there was no significant difference from the control food. However, in an addition amount of 20% or higher, a significant effect was observed. Since it is considered that γ -cyclodextrin is readily digested in the stomach and small intestines by α -amylase, since β -cyclodextrin is extensively digested in the large intestines, and since

Fujita et al. reported (reference: Applied Pharmacology, Vol. 10, pages 449-458, 1975) that by dosing β -cyclodextrin in rats at 1.6 g/kg body weight per day there was no effect on body weight gain, it was concluded that the body weight gain inhibitory effect and body weight reducing effect observed in rats treated with the commercially available cyclodextrin product were mainly due to the low digestion and availability of α -cyclodextrin. For the body weight gain inhibitory effect of α -cyclodextrin and the composition with α -cyclodextrin as the major component, the weight of each organ was suppressed at a low level and the ratio to body weight was maintained at a constant level. In addition, the weight of peritoneal fat tissue was significantly reduced. Thus, body fat accumulation was suppressed. Moreover, the body weight reducing effect was mainly due to the body fat reducing effect. Changes in the weight of each organ and the ratio of the weight of each organ to body weight are shown in Table 2 and Table 3. The serum glucose concentration in each group on day 110 of feeding was significantly lower than that of cyclodextrin-untreated group (Fig. 8).

Experimental Data 2

α -cyclodextrin and the composition with α -cyclodextrin as the major component have a liver and blood neutral fat (triglyceride) reducing effect.

Experiment Example 5

Rats were fed a food containing a composition (see Table 1) with α -cyclodextrin as the major component at various levels for 110 days, and it was confirmed that the liver neutral fat content was significantly lower with food with total cyclodextrin accounting for at least 30% (Fig. 9). In this case, for total fat content, no set effect by a dosing of cyclodextrin was observed. As described above, after a dosing of α -cyclodextrin no increase in liver glycogen content is observed, and α -cyclodextrin is difficult to be digested. Accordingly, it can be considered that during passage in the digestive tract cyclodextrin stimulated the endocrinial and autonomic nervous systems, thereby affecting the liver lipid metabolism.

In rats fed for 110 days a food containing a composition with α -cyclodextrin as the major component in an amount of total cyclodextrin of 10, 20, 30 or 40% in the food, the serum triglyceride concentration was significantly lower (Fig. 10). The reason is believed to be that the rate of triglyceride release from the liver and small intestines into the blood (VLDL-TGSR) was reduced by the composition with α -cyclodextrin as the major component (Table 4). This suggests that the reason for the reduction in liver

triglyceride content in rats by dosing the composition with α -cyclodextrin as the major component was in reduction in liver triglyceride synthesis.

From the above results, it is considered that, based on the fact that α -cyclodextrin is difficult to be digested,

α -cyclodextrin and the composition with α -cyclodextrin as the major component surely have specific biological effects. The first of such effects is that of a low calorie carbohydrate, having effective actions of body weight gain suppression and body weight reduction. The second effect is suppression of blood triglyceride concentration at a low level by inhibiting liver triglyceride accumulation and reducing triglyceride release from liver and small intestines.

Thus, it is clear that the above characteristics of α -cyclodextrin and the composition with α -cyclodextrin as the major component are important for the prevention and treatment of obesity, which is currently attracting significant attention in relation to our diet, and for prevention and treatment of several important disease conditions such as hypertriglyceremia, arteriosclerosis, and triglyceride-accumulative fatty liver.

For the α -cyclodextrin and the composition with α -cyclodextrin as the major component of the present invention, various materials can be used regardless of their methods of production. As one production method example, a transferase (cyclodextrin glucanotransferase) produced from *Bacillus macerans* is allowed to act on a starch (preferably potato starch) paste solution under certain conditions, followed by an appropriate combination of known processes of purification, concentration, fractionation and granulation such as filtration with activated charcoal, purification with ion exchange resin, concentration, treatment with reverse osmosis membrane and ultrafiltration membrane, spray drying, granulation, etc. The composition with α -cyclodextrin as the major component, for example, can be a mixture with a ratio of α -cyclodextrin : β -cyclodextrin : γ -cyclodextrin : branched dextrin = 30 : 15 : 5 : 50 (by weight). This mixture is commercially available.

α -cyclodextrin and the composition with α -cyclodextrin as the major component are safe as food materials, without any hygiene issue. In addition, they have preferable physical properties in terms of texture, which is important for food materials. They can be used as a replacement at various ratios with traditionally widely used carbohydrates such as starch, processed starch, dextrin, starch syrup, starch

powder, sucrose, isomerized sugar, maltose, glucose, etc. To achieve the objective of the present invention, α -cyclodextrin (and α -cyclodextrin for the composition with α -cyclodextrin as the major component) should be used at 10% or more. For body weight gain suppression and body weight reduction, preferably it should be used at 20% or more, even more preferably used in the range of 20-30%. For reducing blood neutral fat (triglyceride) concentration, a sufficient effect can be obtained by use at 10% or more, preferably used in a range of 10-20%. However, a highly excessive intake of cyclodextrin may give rise to some side effects and hence is not preferable. According to studies by the inventors using the composition with α -cyclodextrin as the major component, when a food containing total cyclodextrin at 40% was dosed in rats, during 110-day feeding 9 out of 20 rats died. Symptoms in the dead rats included abdominal bloating, constipation, and anorexia. In autopsies, intestinal bleeding and gas retention were observed. However, the surviving rats gradually improved their food intake and continued to grow. This result suggests that an excessive cyclodextrin intake initially has adverse effects on the intestinal tract but subsequently there might be appropriate changes in cyclodextrin metabolism by intestinal bacteria.

From these data, sufficient attention should be given to practical application of α -cyclodextrin and the composition with α -cyclodextrin as the major component in our daily lives. As can be understood from the practical examples described below, in general it is preferable to have a concentration of α -cyclodextrin of lower than 40% in foods. Regarding the form of α -cyclodextrin and the composition with α -cyclodextrin as the major component, there is no limitation. For example, they can be used in any form such as powder, granules, aqueous solution, etc. Furthermore, if desired, they can be used with commonly used additives such as a coloring agent, anti-oxidant, emulsifying agent, stabilizer, anti-bacterial agent, etc.

As described above, α -cyclodextrin and the composition with α -cyclodextrin as the major component are useful for reducing neutral fat *in vivo*. Moreover, as a low calorie carbohydrate, they have a body weight gain inhibitory effect and body weight reducing effect. Accordingly, the present invention is expected to be beneficial in the prevention and treatment of several important disease conditions such as hypertriglyceremia, arteriosclerosis, and triglyceride-accumulative fatty liver, as well as for the prevention and treatment of obesity.

In the following, the present invention is described in more detail with practical examples. The present invention is not limited by these practical examples.

Working Example 1

Production of butter cake

Composition example of butter cake containing the α -cyclodextrin composition with α -cyclodextrin as the major component:

| | |
|------------------------------------|-------|
| weak-strength wheat flour | 60 g |
| sucrose | 60 g |
| α -cyclodextrin composition | 50 g |
| egg | 180 g |
| butter | 120 g |

The α -cyclodextrin-containing composition and melted butter were mixed and stirred thoroughly to produce a cream utilizing the emulsifying action of cyclodextrin. For other procedures, standard methods were used, thereby producing a butter cake. The butter cake was fine-grained with a uniform appearance and good color. Traditionally, when the egg amount was increased in trying to produce a good quality butter cake, sometimes the raw materials separated. If the amount of the α -cyclodextrin-containing composition is increased, material selection can be freely made without such a problem, and the biological effect can be expected.

Working Example 2

Application to tempura powder

Traditionally, as the wheat powder for tempura, weak-strength wheat flour is used as the major component. In order to finish it crispy and to make it keep well, corn starch is added at 5-10%, and furthermore as supplement materials, baking powder, powdery yolk, seasonings, etc. are often added. If 30-50% of wheat flour is replaced by the composition with α -cyclodextrin as the major component, compared with the use of corn starch, the product can be finished very crispy with the oil very difficult to be separated, and it can keep well. Depending on the blend ratio of the composition with α -cyclodextrin as the major component, a tempura powder can be obtained which can be expected to have a low calorie effect and a liver and blood neutral fat concentration reducing effect.

Working Example 3

Production of instant Chinese noodles

Composition example of instant Chinese noodles containing the α -cyclodextrin composition with α -cyclodextrin as the major component:

| | |
|--|----------------|
| wheat powder | 700 g |
| α -cyclodextrin composition | 300 g |
| table salt | 15 g |
| sweet water (as of solid state material) | 1.3 g |
| pigment | a small amount |
| water | 320 g |

The α -cyclodextrin-containing composition and wheat powder were mixed thoroughly, then table salt, sweet water, pigment, and water were added, followed by mixing and spreading. Subsequently, after rolling then cutting into small pieces, boiling was performed at 90-100°C for several minutes to transform starch into α -form. Then, the noodles were untangled, followed by packing in boxes. Finally, they were fried in oil at 130-140°C for several minutes, thereby obtaining low calorie, firm, instant Chinese noodles. Because cyclodextrin includes oil and enhances the anti-oxidant action, the resultant Chinese noodles kept well.

Working Example 4

Production of low calorie biscuit

Composition example of biscuit containing the α -cyclodextrin composition with α -cyclodextrin as the major component:

| | |
|------------------------------------|-------|
| wheat powder | 500 g |
| α -cyclodextrin composition | 500 g |
| sucrose | 400 g |
| sodium bicarbonate | 5 g |
| ammonium carbonate | 5 g |
| table salt | 5 g |
| lard | 400 g |
| water | 200 g |

First, lard, sucrose, the α -cyclodextrin-containing composition and one-half of the amount of water were mixed and stirred thoroughly into a cream state. Then, sieved wheat powder, sodium bicarbonate, ammonium carbonate and table salt were added and mixed. The remainder of the water was added then mixed, followed by rolling to a 5-6 mm thickness. After punching through a mold, heating was done in an oven at 150°C for 25 minutes. The color, internal texture, and crispness of the resultant biscuit were all good. With this recipe, a calorie reducing effect of the carbohydrate by 10-15% can be obtained.

4. Brief Explanation of the Drawings

Fig. 1 shows the time course of changes in distribution of carbohydrate in the digestive tract (stomach and small intestines) after oral dosing of starch or α -cyclodextrin (α -CD) in rats.

Fig. 2 shows the liver glycogen contents immediately before and after oral dosing of α -starch and α -cyclodextrin in rats.

Fig. 3 shows the time course of changes in excretion in stool after oral dosing of α -cyclodextrin in rats.

Fig. 4 shows the time course of changes in carbohydrate distribution in the digestive tract (stomach + small intestines [S + S. I.] and large intestines [L. I.]) after oral dosing of starch and α - or β -cyclodextrin (CD) in rats.

Fig. 5 shows the effect of a cyclodextrin (composition: α -, β -, and γ -cyclodextrin and branched dextrin = 30 : 15 : 5 : 50)-added food (addition at 10, 20, 30 and 40% as of total cyclodextrin) on rat body weight.

Fig. 6 shows the effect of a cyclodextrin (composition: α -, β -, and γ -cyclodextrin and branched dextrin = 30 : 15 : 5 : 50)-added food (addition at 10, 20, 30 and 40% as of total cyclodextrin) on rat food efficiency.

Fig. 7 shows the effect of a cyclodextrin (composition: α -, β -, and γ -cyclodextrin and branched dextrin = 30 : 15 : 5 : 50)-added food (addition at 10, 20, 30 and 40% as of total cyclodextrin), given in a limited amount (2 meals, 10 g/day), on body weight reduction.

Fig. 8 shows the serum glucose concentrations after a cyclodextrin (composition: α -, β -, and γ -cyclodextrin and branched dextrin = 30 : 15 : 5 : 50)-added food (addition at 10, 20, 30 and 40% as of total cyclodextrin) was dosed in rats for 110 days.

Fig. 9 shows the liver total lipid and triglyceride contents after a cyclodextrin (composition: α -, β -, and γ -cyclodextrin and branched dextrin = 30 : 15 : 5 : 50)-added food (addition at 10, 20, 30 and 40% as of total cyclodextrin) was dosed in rats for 110 days.

Fig. 10 shows the effect of a cyclodextrin (composition: α -, β -, and γ -cyclodextrin and branched dextrin = 30 : 15 : 5 : 50)-added food (addition at 10, 20, 30 and 40% as of total cyclodextrin), dosed in rats for 110 days, on rat serum triglyceride.

Patent Applicants: Masashige Suzuki

Toyo Create Co., Ltd.

Nichino Kagaku Kogyo Co., Ltd.

Ensuike Sugar Refining Co., Ltd.

Agent: Fujiro Kubota, Patent Attorney

TABLES

Table 1

| | Control | CD - 10 | CD - 20 | CD - 30 | CD - 40 |
|----------------------------|---------|---------|---------|---------|---------|
| Corn starch | 78.0 % | 58.5 % | 39.0 % | 19.5 % | 0 % |
| α -CD mixed | 0 | 19.5 | 39.0 | 58.5 | 78.0 |
| Casein | 14.6 | 14.6 | 14.6 | 14.6 | 14.6 |
| Soybean oil | 2.2 | 2.2 | 2.2 | 2.2 | 2.2 |
| Inorganic substances mixed | 4.0 | 4.0 | 4.0 | 4.0 | 4.0 |
| Choline chloride | 0.15 | 0.15 | 0.15 | 0.15 | 0.15 |
| Vitamin mixed | 0.042 | 0.042 | 0.042 | 0.042 | 0.042 |
| Lipid-soluble vitamin | 0.0041 | 0.0041 | 0.0041 | 0.0041 | 0.0041 |
| Cellulose | 1.0039 | 1.0039 | 1.0039 | 1.0039 | 1.0039 |

Table 4

| | Control | CD - 10 | CD - 20 | CD - 30 |
|--|---------|---------|---------|---------|
| Serum triglyceride concentration 0 hour (mg/100 ml) | 13.6.0 | 117.0 | 73.0 | 73.0 |
| After 2 hours (mg/100 ml) | 115.2.2 | 96.9.8 | 90.3.8 | 86.1.7 |
| Serum triglyceride accumulation rate (mg/100 ml/2 Hr) | 101.6.2 | 85.2.8 | 83.6.8 | 78.8.7 |
| VLDL-TG release rate (mg/Hr/ml)* | 6.9.4 | 5.7.5 | 4.9.1 | 3.8.5 |

* VLDL-TG: very low density lipoprotein-triglyceride

TABLES

Table 2

| | Control | CD - 10 | CD - 20 | CD - 30 | CD - 40 | | Control | CD - 10 | CD - 20 | CD - 30 | CD - 40 |
|------------------------------|---------|---------|---------|---------|---------|------------------------------|---------|---------|---------|---------|---------|
| (Day 30) | | | | | | (Day 30) | | | | | |
| Liver | 3.8 | 3.6 | 3.2 | 3.0 | 3.1 | Body weight | 34.04 | 33.84 | 29.08 | 22.84 | 14.93 |
| Perirenal fat tissue | 1.2 | 1.0 | 0.5 | 0.2 | 0 | Liver | 1.37 | 1.23 | 9.5 | 7.0 | 4.6 |
| Epididymis fat tissue | 1.0 | 1.0 | 0.6 | 0.4 | 0.1 | Perirenal fat tissue | 4.0 | 3.5 | 1.3 | 0.5 | 0 |
| | | | | | | Epididymis fat tissue | 3.6 | 3.5 | 1.9 | 0.9 | 0.2 |
| (Day 40) | | | | | | (Day 40) | | | | | |
| Liver | 3.0 | 3.1 | 2.9 | 2.9 | — | Body weight | 371.8 | 366.4 | 301.8 | 230.2 | — |
| Perirenal fat tissue | 1.7 | 1.0 | 0.5 | 0.2 | — | Liver | 11.3 | 11.4 | 8.6 | 6.7 | — |
| Epididymis fat tissue | 1.5 | 1.0 | 0.8 | 0.4 | — | Perirenal fat tissue | 6.1 | 3.8 | 2.0 | 0.6 | — |
| Heart | 0.3 | 0.3 | 0.3 | 0.3 | — | Epididymis fat tissue | 5.4 | 3.8 | 2.5 | 1.0 | — |
| Kidney | 0.6 | 0.7 | 0.7 | 0.9 | — | Heart | 1.1 | 1.2 | 0.9 | 0.7 | — |
| Spleen | 0.3 | 0.3 | 0.3 | 0.3 | — | Kidney | 2.6 | 2.7 | 2.1 | 1.9 | — |
| Lung | 0.4 | 0.4 | 0.4 | 0.5 | — | Spleen | 1.0 | 0.9 | 0.8 | 0.6 | — |
| Testis | 0.9 | 0.9 | 1.0 | 1.4 | — | Lung | 1.5 | 1.4 | 1.2 | 1.2 | — |
| | | | | | | Testis | 3.4 | 3.1 | 3.1 | 1.4 | — |
| (Day 50) | | | | | | (Day 50) | | | | | |
| Liver | 3.0 | 2.9 | 2.8 | 2.8 | 3.0 | Body weight | 417.2 | 415.4 | 340.6 | 272.6 | 166.3 |
| Perirenal fat tissue | 1.6 | 1.4 | 0.7 | 0.5 | 0.1 | Liver | 12.7 | 12.2 | 9.5 | 7.8 | 5.3 |
| Epididymis fat tissue | 1.4 | 1.2 | 0.8 | 0.6 | 0.3 | Perirenal fat tissue | 6.8 | 5.7 | 2.2 | 1.4 | 0.2 |
| Heart | 0.3 | 0.3 | 0.3 | 0.3 | 0.3 | Epididymis fat tissue | 5.8 | 5.0 | 2.7 | 1.7 | 0.6 |
| Kidney | 0.6 | 0.7 | 0.7 | 0.8 | 1.7 | Heart | 1.2 | 1.2 | 0.9 | 0.8 | 0.6 |
| Spleen | 0.2 | 0.2 | 0.2 | 0.3 | 0.8 | Kidney | 2.7 | 2.7 | 2.3 | 2.1 | 2.6 |
| Lung | 0.4 | 0.4 | 0.4 | 0.7 | 0.7 | Spleen | 0.8 | 0.8 | 0.7 | 0.6 | 0.5 |
| Testis | 1.0 | 0.8 | 1.0 | 1.1 | 0.7 | Lung | 3.5 | 3.4 | 3.2 | 1.7 | 1.1 |
| | | | | | | Testis | 4.1 | 3.5 | 3.0 | 2.2 | — |
| (Day 60) | | | | | | (Day 60) | | | | | |
| Liver | 3.0 | 2.9 | 2.8 | 2.8 | 3.0 | Body weight | 417.2 | 415.4 | 340.6 | 272.6 | 166.3 |
| Perirenal fat tissue | 1.6 | 1.4 | 0.7 | 0.5 | 0.1 | Liver | 12.7 | 12.2 | 9.5 | 7.8 | 5.3 |
| Epididymis fat tissue | 1.4 | 1.2 | 0.8 | 0.6 | 0.3 | Perirenal fat tissue | 6.8 | 5.7 | 2.2 | 1.4 | 0.2 |
| Heart | 0.3 | 0.3 | 0.3 | 0.3 | 0.3 | Epididymis fat tissue | 5.8 | 5.0 | 2.7 | 1.7 | 0.6 |
| Kidney | 0.6 | 0.7 | 0.7 | 0.8 | 1.7 | Heart | 1.2 | 1.2 | 0.9 | 0.8 | 0.6 |
| Spleen | 0.2 | 0.2 | 0.2 | 0.3 | 0.8 | Kidney | 2.7 | 2.7 | 2.3 | 2.1 | 2.6 |
| Lung | 0.4 | 0.4 | 0.4 | 0.7 | 0.7 | Spleen | 0.8 | 0.8 | 0.7 | 0.6 | 0.5 |
| Testis | 1.0 | 0.8 | 1.0 | 1.1 | 0.7 | Lung | 3.5 | 3.4 | 3.2 | 1.7 | 1.1 |
| | | | | | | Testis | 4.1 | 3.5 | 3.0 | 2.2 | — |
| (Day 110) | | | | | | (Day 110) | | | | | |
| Liver | 2.8 | 2.7 | 2.0 | 2.8 | 3.6 | Body weight | 50.6 | 47.78 | 43.22 | 33.74 | 21.05 |
| Perirenal fat tissue | 2.7 | 2.5 | 1.3 | 0.6 | 0.2 | Liver | 14.0 | 12.9 | 13.8 | 9.7 | 7.4 |
| Epididymis fat tissue | 1.9 | 1.7 | 1.0 | 0.7 | 0.5 | Perirenal fat tissue | 8.0 | 12.1 | 6.8 | 2.2 | 0.4 |
| Heart | 0.3 | 0.5 | 0.2 | 0.3 | 0.3 | Epididymis fat tissue | 9.8 | 7.8 | 4.4 | 2.3 | 1.0 |
| Kidney | 0.6 | 0.6 | 0.7 | 0.7 | 0.8 | Heart | 1.4 | 1.2 | 1.1 | 0.9 | 0.6 |
| Spleen | 0.1 | 0.1 | 0.2 | 0.2 | 0.1 | Kidney | 3.1 | 2.9 | 2.4 | 1.7 | 1.1 |
| Lung | 0.4 | 0.4 | 0.4 | 0.4 | 0.6 | Spleen | 0.7 | 0.7 | 0.5 | 0.3 | 0.2 |
| Testis | 0.7 | 0.3 | 0.7 | 1.0 | 0.7 | Lung | 3.8 | 3.8 | 3.2 | 2.4 | 2.5 |

Table 3

| | Control | CD - 10 | CD - 20 | CD - 30 | CD - 40 | | Control | CD - 10 | CD - 20 | CD - 30 | CD - 40 |
|------------------------------|---------|---------|---------|---------|---------|------------------------------|---------|---------|---------|---------|---------|
| (Day 30) | | | | | | (Day 30) | | | | | |
| Liver | 3.8 | 3.6 | 3.2 | 3.0 | 3.1 | Body weight | 34.04 | 33.84 | 29.08 | 22.84 | 14.93 |
| Perirenal fat tissue | 1.2 | 1.0 | 0.5 | 0.2 | 0 | Liver | 1.37 | 1.23 | 9.5 | 7.0 | 4.6 |
| Epididymis fat tissue | 1.0 | 1.0 | 0.6 | 0.4 | 0.1 | Perirenal fat tissue | 4.0 | 3.5 | 1.3 | 0.5 | 0.2 |
| | | | | | | Epididymis fat tissue | 3.6 | 3.5 | 1.9 | 0.9 | 0.2 |
| (Day 40) | | | | | | (Day 40) | | | | | |
| Liver | 3.0 | 3.1 | 2.9 | 2.9 | — | Body weight | 371.8 | 366.4 | 301.8 | 230.2 | — |
| Perirenal fat tissue | 1.7 | 1.0 | 0.5 | 0.2 | — | Liver | 11.3 | 11.4 | 8.6 | 6.7 | — |
| Epididymis fat tissue | 1.5 | 1.0 | 0.8 | 0.4 | — | Perirenal fat tissue | 6.1 | 3.8 | 2.0 | 0.6 | — |
| Heart | 0.3 | 0.3 | 0.3 | 0.3 | — | Epididymis fat tissue | 5.4 | 3.8 | 2.5 | 1.0 | — |
| Kidney | 0.6 | 0.7 | 0.7 | 0.9 | — | Heart | 1.1 | 1.2 | 0.9 | 0.7 | — |
| Spleen | 0.3 | 0.3 | 0.3 | 0.3 | — | Kidney | 2.6 | 2.7 | 2.1 | 1.9 | — |
| Lung | 0.4 | 0.4 | 0.4 | 0.7 | — | Spleen | 1.0 | 1.2 | 1.2 | 1.7 | — |
| Testis | 0.9 | 0.9 | 1.0 | 1.4 | — | Lung | 1.5 | 1.4 | 1.2 | 1.2 | — |
| | | | | | | Testis | 3.4 | 3.1 | 3.1 | 1.4 | — |
| (Day 50) | | | | | | (Day 50) | | | | | |
| Liver | 3.0 | 2.9 | 2.8 | 2.8 | 3.0 | Body weight | 417.2 | 415.4 | 340.6 | 272.6 | 166.3 |
| Perirenal fat tissue | 1.6 | 1.4 | 0.7 | 0.5 | 0.1 | Liver | 12.7 | 12.2 | 9.5 | 7.8 | 5.3 |
| Epididymis fat tissue | 1.4 | 1.2 | 0.8 | 0.6 | 0.3 | Perirenal fat tissue | 6.8 | 5.7 | 2.2 | 1.4 | 0.2 |
| Heart | 0.3 | 0.3 | 0.3 | 0.3 | 0.3 | Epididymis fat tissue | 5.8 | 5.0 | 2.7 | 1.7 | 0.6 |
| Kidney | 0.6 | 0.7 | 0.7 | 0.8 | 1.7 | Heart | 1.2 | 1.2 | 0.9 | 0.8 | 0.6 |
| Spleen | 0.2 | 0.2 | 0.2 | 0.3 | 0.8 | Kidney | 2.7 | 2.7 | 2.3 | 2.1 | 2.6 |
| Lung | 0.4 | 0.4 | 0.4 | 0.7 | 0.7 | Spleen | 0.8 | 0.8 | 0.7 | 0.6 | 0.5 |
| Testis | 1.0 | 0.8 | 1.0 | 1.1 | 0.7 | Lung | 3.5 | 3.4 | 3.2 | 1.7 | 1.1 |
| | | | | | | Testis | 4.1 | 3.5 | 3.0 | 2.2 | — |
| (Day 60) | | | | | | (Day 60) | | | | | |
| Liver | 3.0 | 2.9 | 2.8 | 2.8 | 3.0 | Body weight | 417.2 | 415.4 | 340.6 | 272.6 | 166.3 |
| Perirenal fat tissue | 1.6 | 1.4 | 0.7 | 0.5 | 0.1 | Liver | 12.7 | 12.2 | 9.5 | 7.8 | 5.3 |
| Epididymis fat tissue | 1.4 | 1.2 | 0.8 | 0.6 | 0.3 | Perirenal fat tissue | 6.8 | 5.7 | 2.2 | 1.4 | 0.2 |
| Heart | 0.3 | 0.3 | 0.3 | 0.3 | 0.3 | Epididymis fat tissue | 5.8 | 5.0 | 2.7 | 1.7 | 0.6 |
| Kidney | 0.6 | 0.7 | 0.7 | 0.8 | 1.7 | Heart | 1.2 | 1.2 | 0.9 | 0.8 | 0.6 |
| Spleen | 0.2 | 0.2 | 0.2 | 0.3 | 0.8 | Kidney | 2.7 | 2.7 | 2.3 | 2.1 | 2.6 |
| Lung | 0.4 | 0.4 | 0.4 | 0.7 | 0.7 | Spleen | 0.8 | 0.8 | 0.7 | 0.6 | 0.5 |
| Testis | 1.0 | 0.8 | 1.0 | 1.1 | 0.7 | Lung | 3.5 | 3.4 | 3.2 | 1.7 | 1.1 |
| | | | | | | Testis | 4.1 | 3.5 | 3.0 | 2.2 | — |
| (Day 110) | | | | | | (Day 110) | | | | | |
| Liver | 2.8 | 2.7 | 2.0 | 2.8 | 3.6 | Body weight | 50.6 | 47.78 | 43.22 | 33.74 | 21.05 |
| Perirenal fat tissue | 2.7 | 2.5 | 1.3 | 0.6 | 0.2 | Liver | 14.0 | 12.9 | 13.8 | 9.7 | 7.4 |
| Epididymis fat tissue | 1.9 | 1.7 | 1.0 | 0.7 | 0.5 | Perirenal fat tissue | 8.0 | 12.1 | 6.8 | 2.2 | 0.4 |
| Heart | 0.3 | 0.5 | 0.2 | 0.3 | 0.3 | Epididymis fat tissue | 9.8 | 7.8 | 4.4 | 2.3 | 1.0 |
| Kidney | 0.6 | 0.6 | 0.7 | 0.7 | 0.8 | Heart | 1.4 | 1.2 | 1.1 | 0.9 | 0.6 |
| Spleen | 0.1 | 0.1 | 0.2 | 0.2 | 0.1 | Kidney | 3.1 | 2.9 | 2.4 | 1.7 | 1.1 |
| Lung | 0.4 | 0.4 | 0.4 | 0.4 | 0.6 | Spleen | 0.7 | 0.7 | 0.5 | 0.3 | 0.2 |
| Testis | 0.7 | 0.3 | 0.7 | 1.0 | 0.7 | Lung | 3.8 | 3.8 | 3.2 | 2.4 | 2.5 |

FIGURES

Fig. 1

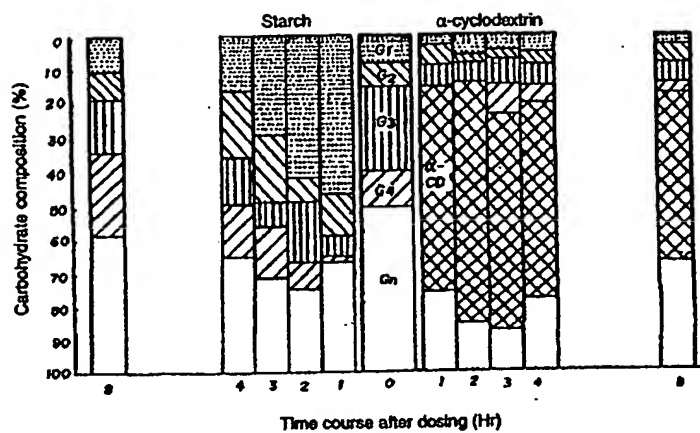


Fig. 2

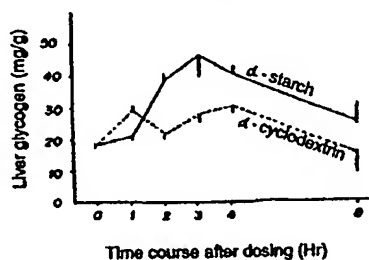
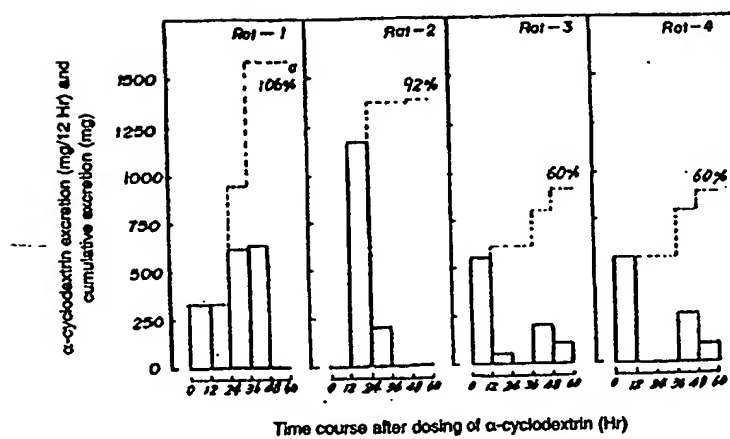


Fig. 3



FIGURES

Fig. 4

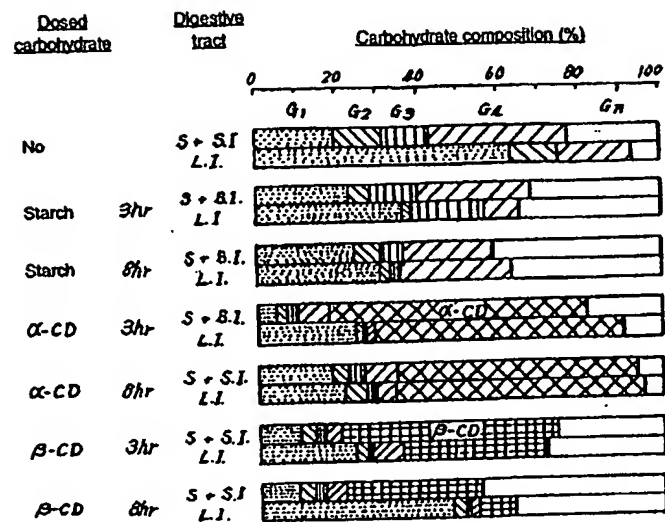
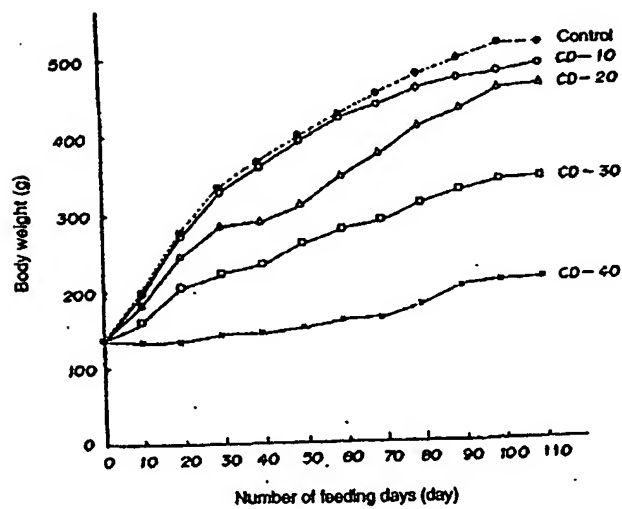


Fig. 5



FIGURES

Fig. 6

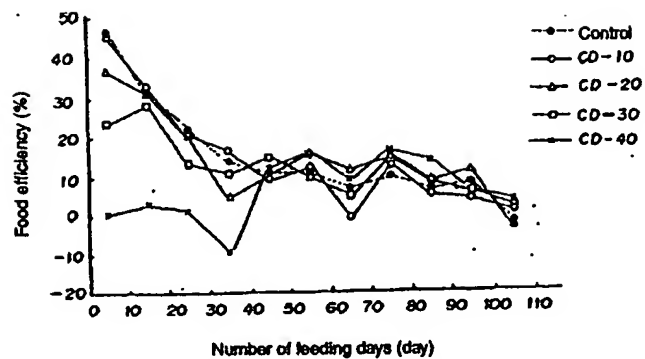


Fig. 7

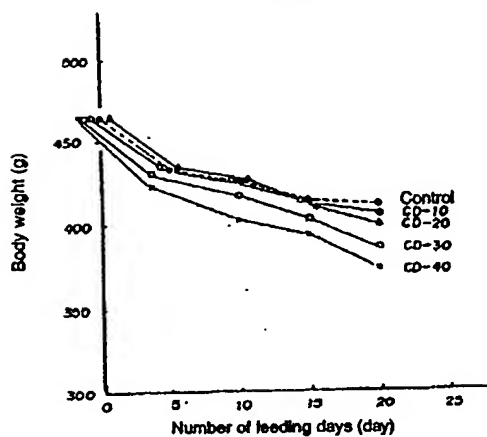
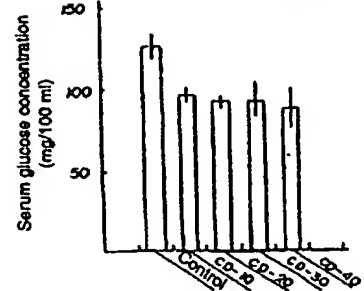


Fig. 8



FIGURES

Fig. 9

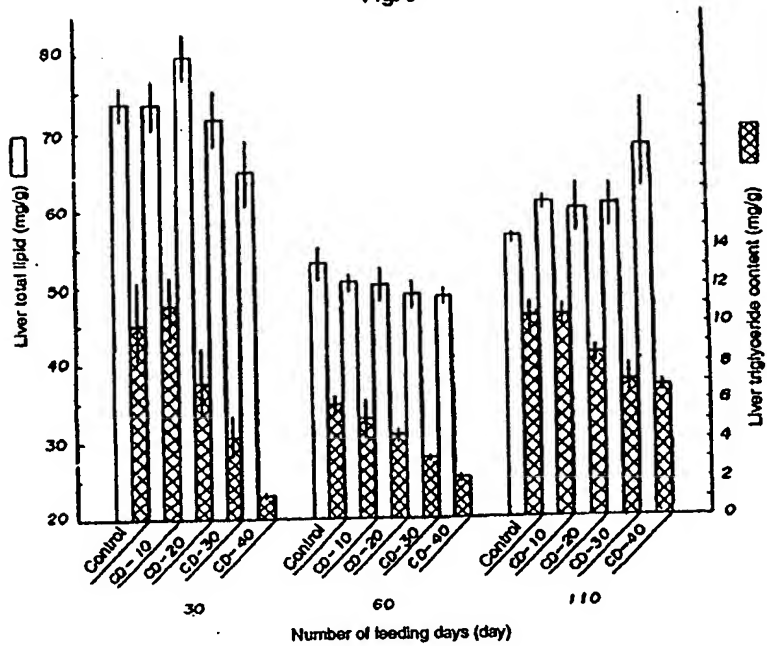
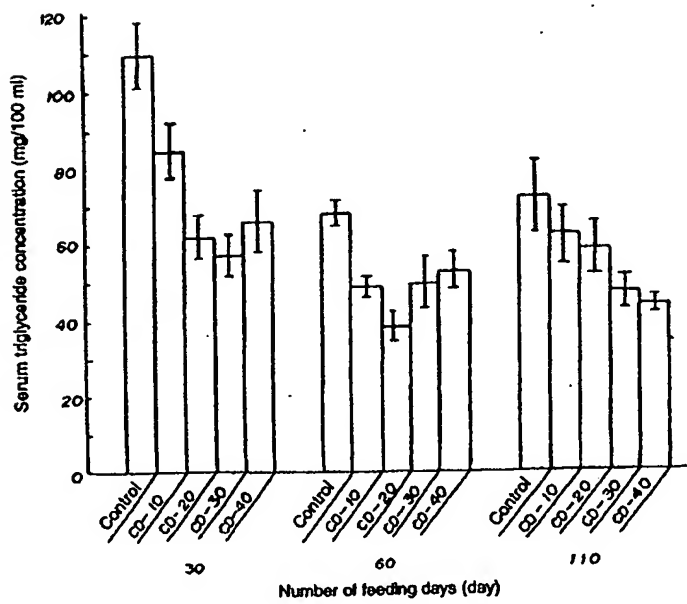


Fig. 10



14. JP60094912 Agent for Reducing Neutral Fat in Body (Two Versions of Abstract attached)

a. This patent was found by both ArtJen and Kellogg's. It appears to be addressing a crude preparation to be delivered as a powder, that is 20-30% α -cyclodextrin or dissolved in a liquid or (perhaps) as a tablet. This appears to be the same material used in "3" above. With reference to the example they are including as much of this crude product in their recipe as they are flour. This indicates that they are not attempting to complex triglyceride but rather using the indigestible properties of the material. The anticholesteremic properties that they mention may be attributed to the contaminating β -cyclodextrin.

Please note that the inventor, Masashige Suzuki, is the lead author of "3" above. As the submission date of the patent and the manuscript differ by only eight months we may be able to assume that both documents are based upon the same body of work. Note further that Suzuki clearly states in "3" that the cyclodextrin mixture is being used as a "*calorie substitute*".

AGENT FOR REDUCING NEUTRAL FAT IN BODY

Patent Number: JP60094912
Publication date: 1985-05-28
Inventor(s): SUZUKI MASASHIGE; others:
Applicant(s): MASASHIGE SUZUKI; others:
Requested Patent: JP60094912
Application JP19830201033 19831028
Priority Number(s):
IPC Classification: A61K31/715
EC Classification:
Equivalents:

Abstract

PURPOSE: To provide the titled reducing agent by using alpha-cyclodextrin or a composition composed mainly of alpha-cyclodextrin as an active component.

CONSTITUTION: An agent to reduce the neutral fat concentration in the body is produced by using alpha-cyclodextrin or a composition composed mainly of alpha-cyclodextrin as an active component. The composition can be produced by treating various starch paste solution with a transferase produced by *Bacillus macerans*, under specific condition, and subjecting the treated product to a proper combination of the processes such as filtration with activated carbon, purification with ion exchange resin, concentration, treatment with reverse osmosis membrane and ultrafiltration membrane, spray drying, granulation, etc. The content of alpha-cyclodextrin in the composition is preferably $\geq 20\%$ for the suppression of the increase in the body weight or for the reduction of the body weight, and is $\geq 10\%$ for the reduction of the neutral fat concentration in blood. It is preferable to restrict the concentration of alpha-cyclodextrin in the foods and drinks below 40%.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

⑪公開特許公報 (A) 昭60-94912

⑫Int.Cl.⁴
A 61 K 31/715識別記号 ADN
府内整理番号 6664-4C

⑬公開 昭和60年(1985)5月28日

審査請求 有 発明の数 1 (全12頁)

⑭発明の名称 体内中性脂肪低減剤

⑮特 願 昭58-201033

⑯出 願 昭58(1983)10月28日

⑰発明者 鈴木 正茂 茨城県稲敷郡阿見町荒川沖勢野953-528

⑰発明者 遠藤 陸 新潟市鶴ヶ山11

⑰発明者 手塚 隆久 草加市高砂1-6-28 イトーピア草加マンション207号

⑰発明者 橋本 仁 横浜市今泉台4-31-10

⑰出願人 鈴木 正茂 茨城県稲敷郡阿見町荒川沖勢野953-528

⑰出願人 東洋クリエート株式会社 新潟市紫竹山255番6

社

⑰出願人 日農化学工業株式会社 八潮市鶴ヶ曾根730番地の5

⑰出願人 塩水港精糖株式会社 横浜市鶴見区大黒町13番46号

⑰代理人 弁理士 久保田 藤郎

明細書

1.発明の名称

体内中性脂肪低減剤

2.特許請求の範囲

1. α -ナイクロデキストリンあるいは β -ナイクロデキストリンを主成分とする組成物を有効成分とする体内中性脂肪低減剤。

2. 荊形が粉末、ペレットまたは水溶液である特許請求の範囲第1項記載の体内中性脂肪低減剤。

3.発明の詳細な説明

本発明は体内中性脂肪低減剤に関し、詳しくは α -ナイクロデキストリンあるいは β -ナイクロデキストリンを主成分とする組成物を有効成分とする体内中性脂肪低減剤に関する。

我が国では食生活の向上に伴ない栄養過剰による肥満者が増加している。その結果、糖尿病、高血圧、高中性脂肪血症、脂肪肝症などの発病率が高くなっている。

このような事情に鑑み、本発明者らは体重増加

抑制ないしは減量効果を有し、しかも肝臓や血液中の中性脂肪等の濃度を低減させることが出来る物質を開発すべく検討を重ね、サイクロデキストリンが有効であることを見出し、本発明を完成した。

サイクロデキストリンは包接作用をはじめとして特異な作用を有するので、この性質を利用して揮発性物質の不揮発化、酸化や光分解を受け易い物質の保護、溶解度、風味、色、テクスチャー、硬化速度、吸湿性、晶析性等の物性の変更、化学反応の変化、水に不溶性物質の乳化および均質化などに用いられるほか乾燥基材としての利用、さらには各種薬理効果の発現等を目的として食品、医薬品、化学品、農薬への応用研究が盛んに行なわれている。

しかしながら、サイクロデキストリンの生体に対する影響については、殆んど追究されていないのが現実である。サイクロデキストリンは通常 α -、 β -および γ -サイクロデキストリンの3種があるが、グルコース残基数に基づく分子の形状

の違いがそれぞれの体内利用性および生体への影響の仕方に並異をもたらしているものと思われる。

生体内におけるサイクロデキストリン、とりわけ α -サイクロデキストリンの挙動ならびに消化・吸収以外のサイクロデキストリンの生体への影響について本発明者は栄養学的視点から種々検討を加えた。その結果、以下のようなことが明らかとなつた。

試験結果1

α -サイクロデキストリンおよび β -サイクロデキストリンを主成分とする組成物は、体重の増加抑制および体重減少(減量補助)効果を有する。

試験例1

体重当たり5g、一頭あたり1500gの α -サイクロデキストリンをラットに経口投与し、胃と小腸に残留する糖の組成を投与8時間後まで経時的に追求した。その結果、投与1時間後には投与した α -サイクロデキストリンの約30%しか胃・小腸中に検出されなかつたが、投与8時間後でも投与量の20%がなお残留していることを認めた。

めた。このとき残留する糖の組成は、投与1時間から8時間にかけて殆んど変動しなかつた(第1図)。对照としてでん粉を投与した場合には、胃・小腸中の糖の組成は経時的に顕著な変動が見られた。一方、肝臓のグリコーゲン含量は、でん粉投与後に顯著に増加して3時間後にピークに達し、その後減少した。これに対して α -サイクロデキストリン投与後には、肝臓グリコーゲン含量に顯著な変動は見られなかつた(第2図)。これらのことより α -サイクロデキストリンは胃・小腸において消化され難いと言える。

試験例2

ラットに1500gの α -サイクロデキストリンを投与後、60時間にわたつて排泄された糞便中に含まれる α -サイクロデキストリンの量を追跡した。 α -サイクロデキストリンの12時間当たりの排泄量($mg/12hr$)と累積排泄量(mg)を第3図に示す。その結果、投与量の60~100%の α -サイクロデキストリンが回収されることを認めた(第3図)。なお、回収率の低いラットは便

秘症状を示したことから残りの部分は腸管内に滞留しているものと推察された。

このことは、 α -サイクロデキストリンが難消化性オリゴ糖であることを確実とする重要な証拠と言える。

試験例3

ラットに1500gの α -サイクロデキストリンおよび β -サイクロデキストリンを投与し、3時間後と8時間後の胃・小腸と大腸に残留する糖の組成を調査した(第4図)。その結果、 α -サイクロデキストリンの場合と異なり、 β -サイクロデキストリンの残存量は胃・小腸と大腸のいずれにおいても投与8時間後に著減しており、特に大腸で顕著であつた。このことは、 β -サイクロデキストリンは α -サイクロデキストリンとは異なり消化され易いことを示す証拠と言える。

以上の試験例や公知の報告を基にすれば消化・吸収性については α > β > α -サイクロデキストリンの順であると結論づけられる。 β -サイクロデキストリンの場合は、胃腸管内で吸収と排泄の

α -アミラーゼによりかなり消化されると思われるが、 β -サイクロデキストリンの場合は、主として大腸の腸内細菌による分解を受けるものと言える。

試験例4

市販のサイクロデキストリン製品(α -, β -、および γ -サイクロデキストリンをそれぞれ3.0%, 1.5%, 5%並びに分岐デキストリンを5.0%含む製品)を純サイクロデキストリン量として1.0, 2.0, 3.0および4.0g添加した飼料(第1表参照)でラットを110日間飼育し、体重増加に対する影響を比較した。更に、400~500gの体重にあるラットに制限食として同様配合の飼料を投与した時の減量速度を比較した。



特開昭60- 94912(3)

| 対 脳 | CD - 10 | CD - 20 | CD - 30 | CD - 40 |
|------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|
| ヨーロッパード | 780 $\frac{1}{4}$ | 585 $\frac{5}{8}$ | 380 $\frac{5}{8}$ | 185 $\frac{5}{8}$ |
| α - CD 混合型 | 0 | 185 | 380 | 585 |
| カゼイン | 146 | 146 | 146 | 146 |
| 大豆油 | 22 | 22 | 22 | 22 |
| 無精質混合型 | 40 | 40 | 40 | 40 |
| 精化コリソ | 0.15 | 0.15 | 0.15 | 0.15 |
| ビタミン混合型 | 0.042 | 0.042 | 0.042 | 0.042 |
| 脂肪性ビタミン | 0.0041 | 0.0041 | 0.0041 | 0.0041 |
| セバロース | 10039 | 10039 | 1.0039 | 1.0039 |

その結果、体重増加に対してサイクロデキストリンは抑制的に作用し、この現象は純サイクロデキストリンの餌料中に占める比率が高い程餌料効率が低下することに基づいていることが判明した（第5図および第6図）。つまり純サイクロデキストリンの餌料中に占める比率が高い程、体重増加抑制効果が大きいと言える。

また、サイクロデキストリン食を制限食として与えた時のラットの体重減少速度もサイクロデキストリンの餌料中含量の大きい程速かつた(第7図)。この試験では1日当たりの總サイクロデキストリン摂取量は、1.2～2.5g/kg体重であり、△-サイクロデキストリンでは6～13g/kg体重、△-サイクロデキストリンでは3～6g/kg体重、および△-サイクロデキストリンでは1～2g/kg体重それぞれ摂取されたことになる。そしていずれの試験においても、食餌中の總サイクロデキストリン含量が10%の場合には対照食との間に著しい差異が認められず、20%以上の添加量において著明な影響が認められている。△-サイクロ

デキストリンは胃・小腸内で α -アミラーゼの消化作用をよく受けると考えられることおよび α -サイクロデキストリンは大腸内でかなり消化されること、さらに、薄田ら(文献名応用薬理第10巻449~458頁(1975))による1日あたり1.6g/kg体重の α -サイクロデキストリンをラットに投与しても体重増加に影響が見られなかつたと言う報告から見て市販のサイクロデキストリン製品を用いて認めたラクトの体重増加抑制効果や減量促進の作用は、主として α -サイクロデキストリンの難消化・利用性によるものと結論づけられる。 α -サイクロデキストリンおよび α -サイクロデキストリンを主成分とする組成物の体重抑制効果は各種臓器重量を小さく抑えて体重に対する質量比を一定に保つ効果に加えて腹腔内脂肪組織の重量を著しく小さくする効果に基づいており、体脂肪の蓄積を抑制する効果を伴つている。また、減量補助作用を主として体脂肪の減少効果によるものである。ラクトの各種臓器の重量および体重に占める各種臓器重量の比率の推移は第2

表および第3表に示す通りであつた。なお、第110日目の各群の血清グルコース濃度は、サイクロデキストリン無添加群に比し有意に低かつた（第8図）。

| | 対 | 原 | OD-10 | OD-20 | OD-30 | OD-40 |
|---------|-------|----|-------|-------|-------|-------|
| (30日) | 体重 | 57 | 340.4 | 338.4 | 290.8 | 228.4 |
| | 肝臓 | 57 | 13.7 | 12.3 | 9.5 | 7.0 |
| | 腎臓 | 57 | 4.0 | 3.5 | 1.3 | 0.5 |
| | 腎臓+膀胱 | 57 | 3.6 | 3.5 | 1.9 | 0.9 |
| | 腎臓+大腸 | 57 | | | | 0.2 |
| (40日目) | 体重 | 57 | 371.8 | 366.4 | 301.8 | 230.2 |
| | 肝臓 | 57 | 11.5 | 11.4 | 8.6 | 6.7 |
| | 腎臓 | 57 | 6.1 | 3.8 | 2.0 | 0.6 |
| | 腎臓+膀胱 | 57 | | | | 1.0 |
| | 腎臓+大腸 | 57 | 5.4 | 3.8 | 2.5 | |
| | 心臓 | 57 | 1.1 | 1.2 | 0.9 | 0.7 |
| | 腎臓 | 57 | 2.5 | 2.7 | 2.1 | 1.9 |
| | 肝臓 | 57 | 1.0 | 0.9 | 0.8 | 0.6 |
| | 腎臓 | 57 | 1.5 | 1.4 | 1.2 | 1.2 |
| | 大腸 | 57 | 3.4 | 3.1 | 3.1 | 1.4 |
| (60日目) | 体重 | 57 | 417.2 | 415.4 | 340.6 | 272.6 |
| | 肝臓 | 57 | 12.7 | 12.2 | 9.5 | 7.8 |
| | 腎臓 | 57 | 6.6 | 5.7 | 2.2 | 1.4 |
| | 腎臓+膀胱 | 57 | 5.8 | 5.0 | 2.7 | 1.7 |
| | 腎臓+大腸 | 57 | | | | 0.6 |
| | 心臓 | 57 | 1.2 | 1.2 | 0.9 | 0.8 |
| | 腎臓 | 57 | 2.7 | 2.7 | 2.3 | 2.1 |
| | 肝臓 | 57 | 0.8 | 0.8 | 0.7 | 0.6 |
| | 腎臓 | 57 | 1.5 | 1.4 | 1.2 | 1.7 |
| | 大腸 | 57 | 4.1 | 3.5 | 3.4 | 3.0 |
| (110日目) | 体重 | 57 | 506.6 | 477.8 | 453.2 | 337.4 |
| | 肝臓 | 57 | 14.0 | 12.9 | 13.8 | 9.7 |
| | 腎臓 | 57 | 18.0 | 12.1 | 5.8 | 2.2 |
| | 腎臓+膀胱 | 57 | 9.8 | 7.8 | 4.4 | 2.3 |
| | 腎臓+大腸 | 57 | | | | 1.0 |
| | 心臓 | 57 | 1.4 | 1.2 | 1.1 | 0.9 |
| | 腎臓 | 57 | 3.1 | 2.9 | 2.9 | 2.4 |
| | 肝臓 | 57 | 0.7 | 0.7 | 0.7 | 0.5 |
| | 腎臓 | 57 | 1.8 | 1.8 | 1.6 | 1.3 |
| | 大腸 | 57 | 3.5 | 3.8 | 3.2 | 3.4 |

| 対 | 肝 | GD-10 | GD-20 | GD-30 | GD-40 |
|---------|----------|-------|-------|-------|-------|
| (30日目) | 肝臓 | 0.6 | 3.6 | 3.2 | 3.0 |
| | 腎臓 | 1.2 | 1.0 | 0.5 | 0.2 |
| | 腎臓周囲脂肪組織 | 1.0 | 1.0 | 0.6 | 0.4 |
| | 臍周囲脂肪組織 | 1.0 | 1.0 | 0.6 | 0.1 |
| (40日目) | 肝臓 | 0.6 | 3.0 | 2.9 | 2.9 |
| | 腎臓周囲脂肪組織 | 0.6 | 1.7 | 1.0 | 0.6 |
| | 臍周囲脂肪組織 | 0.6 | 1.5 | 1.0 | 0.8 |
| | 心臓 | 0.6 | 0.3 | 0.3 | 0.3 |
| | 腎臓 | 0.6 | 0.6 | 0.7 | 0.9 |
| | 臍周囲 | 0.6 | 0.3 | 0.3 | 0.3 |
| | 肺 | 0.6 | 0.4 | 0.4 | 0.5 |
| | 大腸 | 0.6 | 0.9 | 1.0 | 1.4 |
| (60日目) | 肝臓 | 0.6 | 3.0 | 2.9 | 2.8 |
| | 腎臓周囲脂肪組織 | 0.6 | 1.6 | 1.4 | 0.7 |
| | 臍周囲脂肪組織 | 0.6 | 1.4 | 1.2 | 0.8 |
| | 心臓 | 0.6 | 0.3 | 0.3 | 0.3 |
| | 腎臓 | 0.6 | 0.6 | 0.7 | 0.7 |
| | 臍周囲 | 0.6 | 0.2 | 0.2 | 0.3 |
| | 肺 | 0.6 | 0.4 | 0.4 | 0.7 |
| | 大腸 | 0.6 | 1.0 | 0.8 | 1.0 |
| (110日目) | 肝臓 | 0.6 | 2.8 | 2.7 | 2.0 |
| | 腎臓周囲脂肪組織 | 0.6 | 2.7 | 2.5 | 1.3 |
| | 臍周囲脂肪組織 | 0.6 | 1.9 | 1.7 | 1.0 |
| | 心臓 | 0.6 | 0.3 | 0.5 | 0.2 |
| | 腎臓 | 0.6 | 0.6 | 0.6 | 0.7 |
| | 臍周囲 | 0.6 | 0.1 | 0.1 | 0.2 |
| | 肺 | 0.6 | 0.4 | 0.4 | 0.4 |
| | 大腸 | 0.6 | 0.7 | 0.6 | 0.7 |

試験結果 2

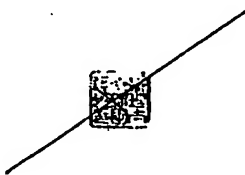
α-サイクロデキストリンおよびβ-サイクロデキストリンを主成分とする組成物は、肝臓および血中の中性脂肪（トリアシルグリセロール）を低下する効果を有する。

試験例 5

ラットに各種のレベルでα-サイクロデキストリンを主成分とする組成物（第1表参照）を添加した飼料を与えて110日間飼育した時、肝臓中の中性脂肪含量は総サイクロデキストリン量が30%以上占める食餌で顕著に低下していることが認められた（第9図）。この場合、総脂肪含量については、サイクロデキストリン投与による一定の影響は見られていない。前述した如く、α-サイクロデキストリン投与後に肝臓グリコーゲン含量の増加は認められないし、β-サイクロデキストリンが難消化性であることを考えると、これが消化管を移動中に内分泌や自律神経系などを刺激して肝臓脂質代謝に影響を及ぼすものと考えられる。

試験例 6

α-サイクロデキストリンを主成分とする組成物を添加した食餌で110日間飼育したラットでは、食餌中の総サイクロデキストリン量が10, 20, 30および40%のいずれにおいても、血清トリアシルグリセロール濃度が顕著に低下していた（第10図）。その理由は、肝臓・小腸から血液中へのトリアシルグリセロールの放出速度（VLDL-TG）がα-サイクロデキストリンを主成分とする組成物の投与によって低下する為と思われる（第4表）。この事実は、α-サイクロデキストリンを主成分とする組成物の投与によってラットの肝臓トリアシルグリセロール含量が低下する原因は、肝臓でのトリアシルグリセロール合成作用が低下することにあることを示唆している。



板 4 頁

| 試験例 6 | 添加トリアシルグリセロール量 (mg/100g) | VLDL-TG: 血清トリアシルグリセロール濃度 mg/100mL | | |
|-------|-----------------------------|--------------------------------------|------|------|
| | | 0時間 | 2時間 | 24時間 |
| 0 | 0 | 117.0 | 96.8 | 90.8 |
| 10 | 13.6 | 112.2 | 95.2 | 86.1 |
| 20 | 27.2 | 115.2 | 95.8 | 86.7 |
| 30 | 40.8 | 116.2 | 95.2 | 86.7 |
| 40 | 54.4 | 101.6 | 85.2 | 83.6 |

* VLDL-TG: 血清トリアシルグリセロール濃度
mg/100mL

以上の結果から、α-サイクロデキストリンが難消化性であることを基盤として、α-サイクロデキストリンおよびβ-サイクロデキストリンを主成分とする組成物が生体へ特異作用を発揮することは確実であると考えられる。その作用の第1は低カロリー糖質としての効果であり、体重増加の抑制や減量への有効な作用である。第2は肝臓のトリアシルグリセロールの蓄積を抑制し、肝臓・小腸のトリアシルグリセロール放出を減少させることによって血中のトリアシルグリセロール濃度を低く抑える作用である。

したがつて、α-サイクロデキストリンおよびβ-サイクロデキストリンを主成分とする組成物が有する上記の特性は、現代の食生活において関心の高い肥満の予防や治療、高トリアシルグリセロール血症の予防や治療とそれに付随する動脈硬化の予防、さらにはトリアシルグリセロール蓄積性の脂肪肝の予防や治療など我々の重要な健康問題との関係で重要な立場にあることは明らかである。

本発明に用いる α -サイクロデキストリンおよび β -サイクロデキストリンを主成分とする組成物は種々のものを使用することが出来、その製法は問わない。その製法の1例を示すと、各種のでん粉(馬鈴薯でん粉が好ましい。)糊液にペテルス・マセランス(*Bacillus macerans*)の産生する酸酵酵素(サイクロデキストリングルカノトランスフェラーゼ)を一定条件下で作用させ、次いで活性炭脱色、イオン交換樹脂初段、濾過、逆浸透膜および膜外脱膜処理、噴霧乾燥、造粒等の公知の精製、濾過、分離、粉末化、造粒等の工程を適宜組合せて行なう方法がある。 α -サイクロデキストリンを主成分とする組成物としては、例えば α -サイクロデキストリン： β -サイクロデキストリン： γ -サイクロデキストリン：分枝デキストリン=30：15：5：50の比率(重量比)の混合物を挙げることができ、この混合物は市販品である。

α -サイクロデキストリンおよび β -サイクロデキストリンを主成分とする組成物は食品素材と

して安全であり、衛生上も何ら問題がない。その上、食品素材として重要なテクスチャーの面でも好ましい物性を有しており、従来から多用されているでん粉、化工でん粉、デキストリン、水飴、粉糖、砂糖、異性化糖、麦芽糖、ブドウ糖等の炭水化物類と各種の比率で代替することができる。本発明の目的を達成するためには、 α -サイクロデキストリン(α -サイクロデキストリンを主成分とする組成物の場合は該組成物中の α -サイクロデキストリン)が10%以上となるように用いるべきである。体重増加の抑制ないし減量を目的とするときは、好ましくは20%以上、より好ましくは20～30%の範囲で使用すべきである。また、血中の中性脂肪(トリグリセリド)濃度の低減を目的とするときは、10%以上の使用で十分な効果が得られ、好ましくは10～20%の範囲で用いる。しかし、あまり多量にサイクロデキストリンを摂取することは一過性作用が表われることがあるので好ましくない。本発明者らが α -サイクロデキストリンを主成分とする組成物

を使用して行なった実験によると、食餌中の α -サイクロデキストリン含量が40%である餌をラットに与えた場合に、110日間の飼育期間中に20匹中9匹が死亡した。死亡したラットの症状は腸管の膨脹、便秘などの症状を呈しながら食欲低下を示し、剖検では腸管の出血やガスの充満が認められた。しかし、生き残ったラットは次第に食欲効率を高め、成長を続けた。このことは多量の α -サイクロデキストリン摂取はその初期において腸管に対して障害的に作用するが、その後においては腸内細菌によるサイクロデキストリン代謝が適応的に変動した可能性を示唆している。

これらの事実より、 α -サイクロデキストリンおよび β -サイクロデキストリンを主成分とする組成物の実生活への応用は十分な配慮のもとになされるべきである。後記実施例などからも理解されるように、一般的には飲食物中における α -サイクロデキストリンの濃度は40%以下に抑えることが望ましい。また、 α -サイクロデキストリンおよび β -サイクロデキストリンを主成分とす

る組成物の形態については糊液はなく、たとえば粉末、粒状、水溶液など任意の形態で用いることができる。さらに、所望により着色料、酸化防止剤、乳化剤、安定剤、殺菌剤など常用の添加剤を適宜配合して使用することもできる。

以上に説明した如く、 α -サイクロデキストリンおよび β -サイクロデキストリンを主成分とする組成物は体内中性脂肪低減剤として有用であり、また低カロリー糖質として体重増加の抑制や減量にも効果的に作用する。したがつて、本発明は高トリグリセリド血症の予防・治療とそれに付随する動脈硬化の予防・治療、中性脂肪蓄積性の脂肪肝の予防・治療などにすぐれた効果が期待されるほか、肥満の予防・治療に対しても有用である。

次に、本発明を実施例により詳しく説明するが、本発明はこれらによつて制限されるものではない。

実施例1

パチーケーキの製法

α -サイクロデキストリンを主成分とする α -

サイクロデキストリン組成物を含むバターケーキの配合例

| | |
|-----------------|------|
| 薄力小麦粉 | 609 |
| 砂糖 | 609 |
| α-サイクロデキストリン組成物 | 509 |
| 卵 | 1809 |
| バター | 1209 |

α-サイクロデキストリン含有組成物と溶解したバターを事前に十分に搅拌混合してサイクロデキストリンの乳化作用を利用したクリームを作ること以外は、常法に従つてバターケーキを調製した。仕上がりが均一で色づきも良くやわらかいバターケーキが得られた。従来、バターケーキは良質のものを作る為に卵の含量を上げたりすると、生地が分離してしまうことが時折経験されたが、α-サイクロデキストリン含有組成物の含量を増大していくと、このようなトラブルもなく自由な材料の選択が出来るとともに、生理効果を期待出来るものとなる。

実施例2

| | |
|-----------------|------|
| α-サイクロデキストリン組成物 | 3009 |
| 食塩 | 159 |
| かん水(四形分) | 1.38 |
| 色素 | 少量 |
| 水 | 3209 |

小麦粉とα-サイクロデキストリン含有組成物を十分に混合し、更に食塩、かん水、色素、水を添加して混捏し延伸した。次に、圧延し細く裁断した後、90～100℃で数分蒸煮し、でん粉をα化した。その後、糊をほぐしつつ箱詰を行い、更に、130～140℃で数分間油揚を行なつたところ、糊の強い低カロリーのインスタントラーメンが出来上がつた。サイクロデキストリンは油を包摶し抗酸化作用を強く示すので、日持ちの良いインスタントラーメンになる。

実施例4

低カロリービスケットの製法

α-サイクロデキストリンを主成分とする組成物を含むビスケットの配合例

| | |
|-----|------|
| 小麦粉 | 5009 |
|-----|------|

てんぶら粉への応用

従来てんぶら用の小麦粉としては、薄力小麦粉を主成分とし、これにカラフと仕上げてしかも持ちを良くする為にコーンスタークを5～10%添加し、更に調味料としてベーキングパウダー、粉末卵黄、香料等添加することが多いが、薄力小麦粉の30～50%をα-サイクロデキストリンを主成分とする組成物に置きかえると、コーンスターク添加の場合に比して仕上がりの非常にカラツとした、しかも持ちが良くて、油が分離し難い衣が出来る。α-サイクロデキストリン含有組成物の混合割合によつて低カロリー効果の他に肝臓の中性脂肪及び血中の中性脂肪濃度を抑える効果を期待出来るてんぶら粉が得られる。

実施例3

インスタントラーメンの製法

α-サイクロデキストリンを主成分とするα-サイクロデキストリン組成物を含むインスタントラーメンの配合例

| | |
|-----|------|
| 小麦粉 | 7009 |
|-----|------|

| | |
|-----------------|------|
| α-サイクロデキストリン組成物 | 5009 |
|-----------------|------|

| | |
|----|------|
| 砂糖 | 4009 |
|----|------|

| | |
|-----|----|
| 食ソウ | 59 |
|-----|----|

| | |
|--------|----|
| 皮膜アンモニ | 59 |
|--------|----|

| | |
|----|----|
| 食塩 | 59 |
|----|----|

| | |
|-----|------|
| ラード | 4009 |
|-----|------|

| | |
|---|------|
| 水 | 2009 |
|---|------|

先ず、ラード、砂糖、α-サイクロデキストリン含有組成物と水の半量を加え、十分に搅拌混合してクリーム状にした。これに前にかけた小麦粉、食ソウ、皮膜アンモニウム、食塩を加え混合した後、残りの水を加えて捏ね上げた。これを厚さ5～6mmに圧延し、型抜きをした後、オーブンで150℃、25分間焼き上げた。得られたビスケットの焼色、内部組織、歯ざわり等は全て良好であった。本処方によつて炭水化物の10～15%のカロリー低減効果が得られる。

4. 図面の簡単な説明

第1図はでん粉またはα-サイクロデキストリン(α-OD)をラフトに経口投与した後の消化管

(胃+小腸)内の糖質の分布の経時変動を示す。

第2図はα-でん粉およびα-サイクロデキストリンをラフトに経口投与する直前と経口投与後の肝臓中のグリコーゲン含量を示す。

第3図はα-サイクロデキストリンをラフトに経口投与後の糞便中の排泄の経時変動を示す。

第4図はでん粉およびα-又はβ-サイクロデキストリン(CD)をラフトに経口投与した後の消化管内(胃+小腸(8+8.1), 大腸(L.I.))の糖質分布の経時変動を示す。

第5図はサイクロデキストリン(組成: α-, β-, γ-サイクロデキストリン, 分枝デキストリン=30:15:5:50)添加食(純サイクロデキストリンとして10, 20, 30および40%添加食)のラフトの消化增加に及ぼす影響を示す。

第6図はサイクロデキストリン(組成: α-, β-, γ-サイクロデキストリン, 分枝デキストリン=30:15:5:50)添加食(純サイクロデキストリンとして10, 20, 30および40%添加食)のラフトの消化增加に及ぼす影響を示す。

第7図は添加食(ラフトの消化効率に及ぼす影響を示す。

第7図はサイクロデキストリン(組成: α-, β-, γ-サイクロデキストリン, 分枝デキストリン=30:15:5:50)添加食(純サイクロデキストリンとして10, 20, 30および40%添加食)を糊(2食朝、10g/日)として与えた時の体重減少に及ぼす影響を示す。

第8図はサイクロデキストリン(組成: α-, β-, γ-サイクロデキストリン, 分枝デキストリン=30:15:5:50)添加食(純サイクロデキストリンとして10, 20, 30および40%添加食)をラフトに110日間投与した後の血清グルコース濃度を示す。

第9図はサイクロデキストリン(組成: α-, β-, γ-サイクロデキストリン, 分枝デキストリン=30:15:5:50)添加食(純サイクロデキストリンとして10, 20, 30および40%添加食)をラフトに110日間投与した後の肝臓の糖質とトリアシルグリセロール含量を示す。

第10図はサイクロデキストリン(組成: α-, β-, γ-サイクロデキストリン, 分枝デキストリン=30:15:5:50)添加食(純サイクロデキストリンとして10, 20, 30および40%添加食)をラフトに110日間投与した後のラフトの血清トリアシルグリセロールに及ぼす影響を示す。

特許出願人 朝木正成

東洋クリエート株式会社

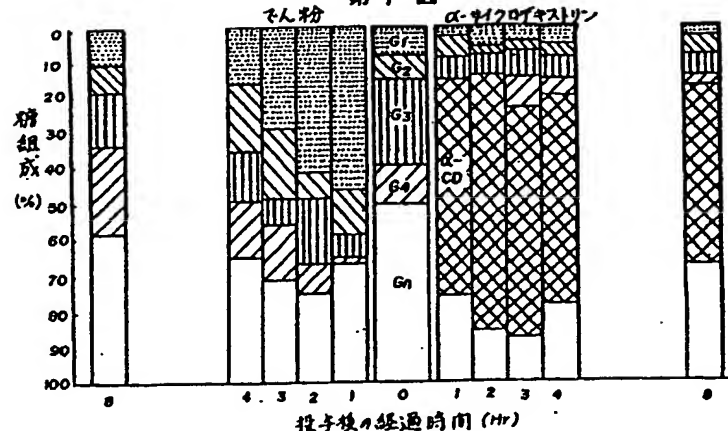
日興化学工業株式会社

塩水海藻類株式会社

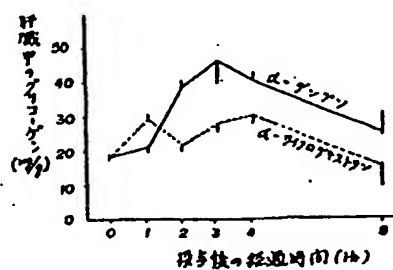
代理 人 弁理士 久保田 雄郎



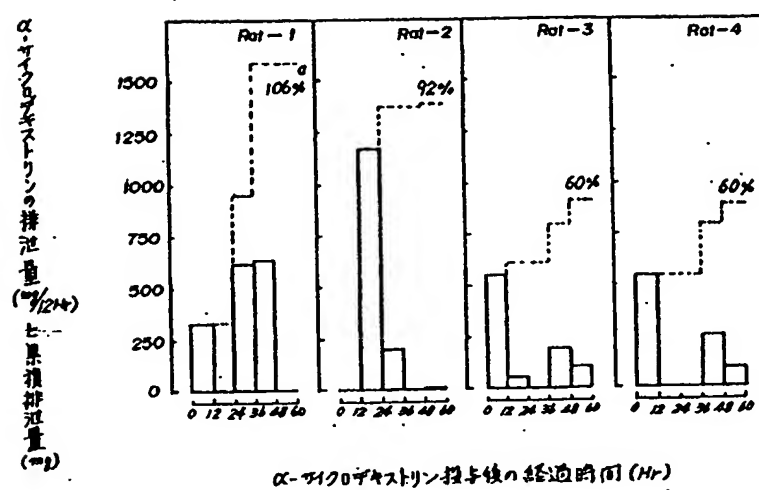
第一圖



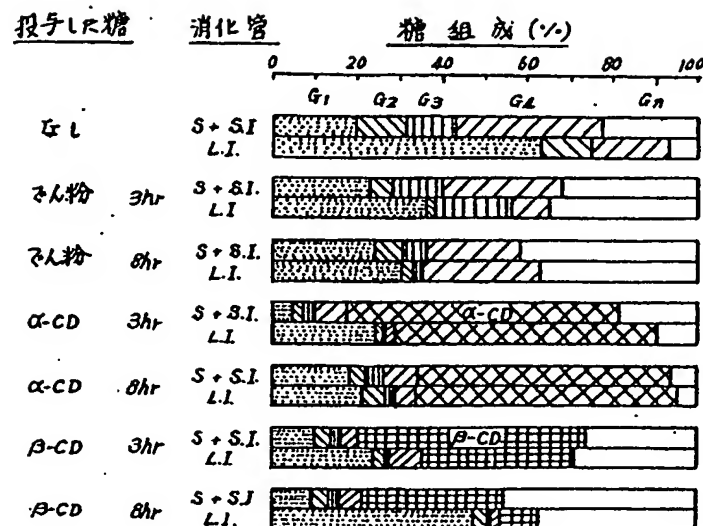
第2圖



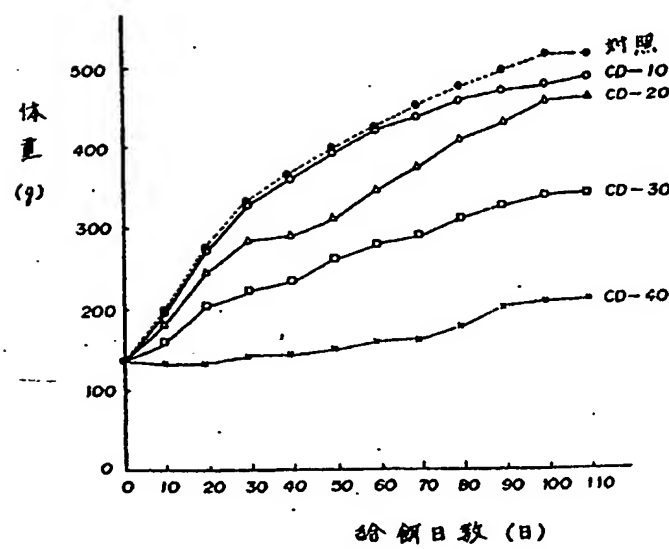
第3図



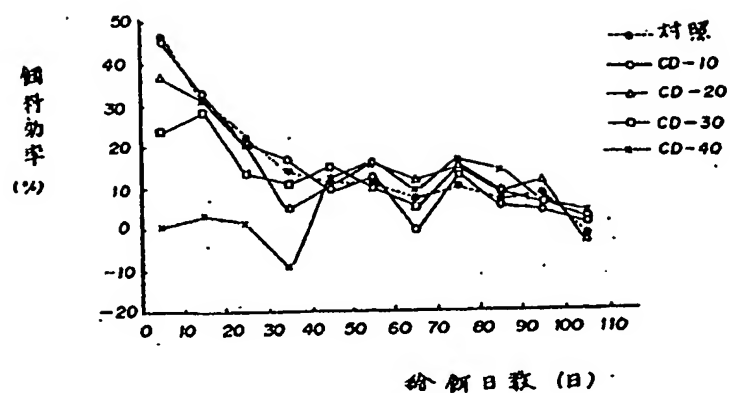
第4図



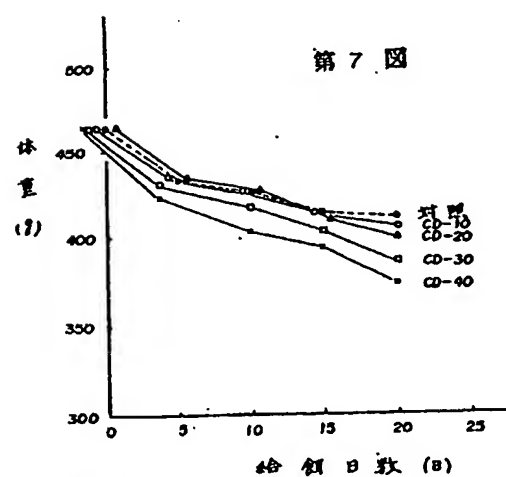
第5図



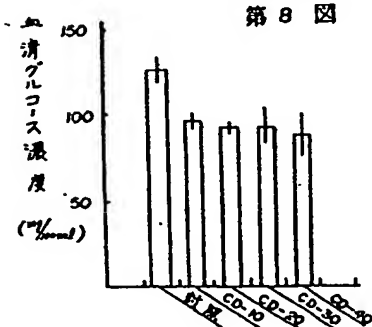
第6図



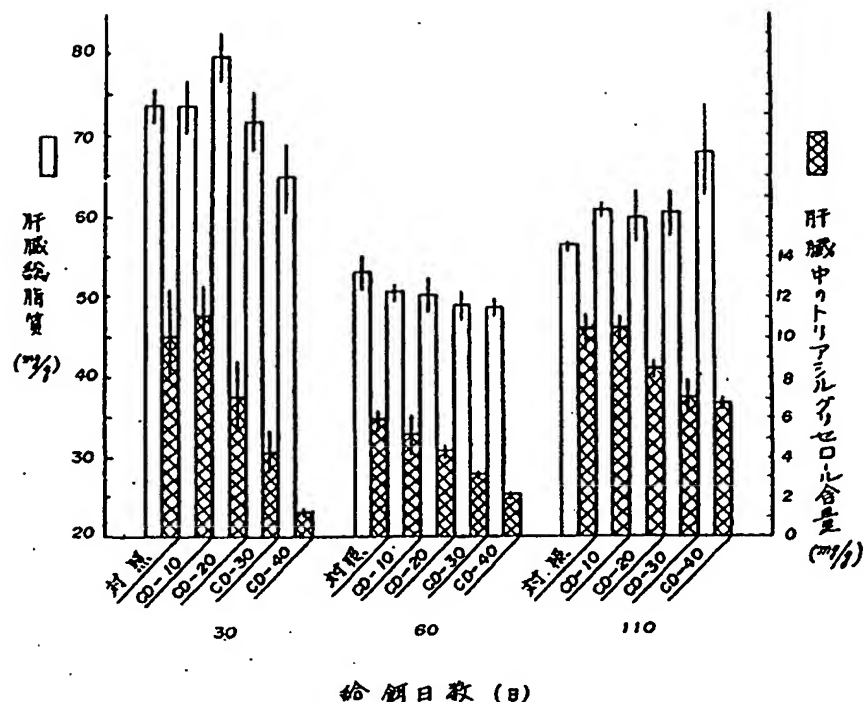
第7図



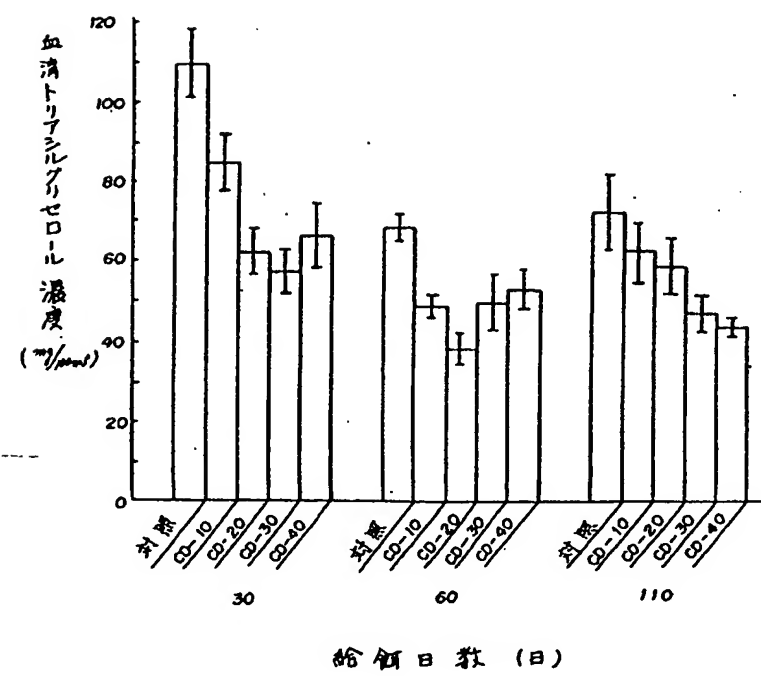
第8図



第9図



第10図



FOCUS - 1 of 1 DOCUMENT

Copyright © 1999 European Patent Office
INPADOC

BASIC-PATENT:

Japan (JP) 60,094,912; A2; May 28, 1985

PATENT FAMILY

Number of Patents: 1

JAPAN (JP)

PATENT (Number; Kind; Date): Japan (JP) 60,094,912; A2; May 28, 1985

TITLE: ENT FOR REDUCING NEUTRAL FAT IN BODY

INVENTOR: ZUKI MASASHIGE; ENDOU NOBORU; TEZUKA TAKAHISA; HASHIMOTO HITOSHI

PRIORITY (Number; Kind; Date):

Japan (JP) 83-201033; October 28, 1983

PATENT ASSIGNEE: ZUKI MASASHIGE; TOYO KURIEETO KK; NICHINOU KAGAKU KOGYO KK;
ENSUIKOU SEITOU KK

APPLICATION (Number; Kind; Date): Japan (JP) 83201033; October 28, 1983

INT-CL: A61K31/715 (Section A, Class 61, Sub-class K, Group 31, Sub-group 715)

LOAD-DATE: April 20, 1999